



Klassierung: 12p, 10/10

Int. Cl.: C 07 d

SCHWEIZERISCHE EidGENOSSENSCHAFT

Gesuchsnummer: 13110/64

EidGENÖSSISCHES AMT FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Anmeldungsdatum: 11. Mai 1960, 17¼ Uhr

Patent erteilt: 15. August 1965

Patentschrift veröffentlicht: 31. Januar 1966

S

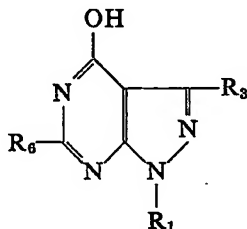
HAUPTPATENT

CIBA Aktiengesellschaft, Basel

Verfahren zur Herstellung neuer Pyrazolopyrimidine

Dr. Paul Schmidt, Therwil, Dr. Kurt Eichenberger und Dr. Max Wilhelm, Basel, sind als Erfinder genannt worden

Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von Pyrazolo[3,4-d]pyrimidinen der Formel



worin R_6 einen Aralkyl- oder Heterocyclalkylrest oder einen Alkylrest mit mehr als 2 Kohlenstoffatomen bedeutet, R_3 für ein Wasserstoffatom oder einen niederen Alkylrest steht und R_1 ein Wasserstoffatom, einen Alkylrest, einen Hydroxyalkylrest, einen Halogenalkylrest, einen Oxaalkyl-, Cycloalkyl- oder Cycloalkylalkylrest oder einen Aralkyl- oder Heterocyclalkylrest oder einen höchstens zweikernigen Aryl- oder heterocyclischen Rest bedeutet, oder ihrer Salze.

In den neuen Verbindungen kommen als Alkylreste insbesondere niedere Alkylreste, wie Methyl-, Äthyl-, Propyl-, Isopropyl-, Butyl-, Isobutyl-, Pentyl-(1)-, Pentyl-(2)-, Pentyl-(3)-, 2-Methylbutyl-(3)- oder Hexylreste, als Halogenalkylreste oder Hydroxyalkylreste beispielsweise Chloräthyl- oder Hydroxyäthylreste und als Oxa-alkylreste z. B. 3-Oxa-pentyl-(5)- oder 3-Oxa-heptyl-(6)-reste in Betracht.

Cycloalkyl- oder Cycloalkylalkylreste sind beispielsweise Cyclopentyl- oder Cyclohexylreste, oder Cyclopentyl- oder Cyclohexyl-methyl-, -äthyl- oder -propylreste.

Als Aralkyl- oder Arylreste kommen insbesondere Phenylalkylreste, wie 1- oder 2-Phenyläthyl- oder Phenylmethylreste, oder Phenylreste in Frage,

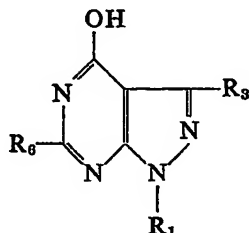
in denen die aromatischen Kerne Substituenten tragen können, wie niedere Alkylreste oder freie oder substituierte Hydroxy-, Amino- oder Mercapto- gruppen, Halogenatome, Trifluormethyl- oder Nitro- gruppen. In den genannten substituierten Hydroxy-, Mercapto- oder Aminogruppen sind die Substituenten insbesondere solche der obengenannten Art, vor allem niedere Alkylreste, so daß es sich z. B. um Methoxy-, Äthoxy-, Propoxy- oder Butoxygruppen, entsprechende Alkylmercaptogruppen, Alkylendioxygruppen, wie Methylendioxygruppen, Mono- oder Dialkylaminogruppen, wie Mono- oder Dimethyl-, -äthyl-, -propyl-, -butyl- oder -pentylaminogruppen handelt. Als Halogenatome sind vor allem Fluor-, Chlor- oder Bromatome zu nennen. Die Aralkylreste können mehrere Arylreste enthalten, wie z. B. im Diphenylmethylrest.

Als heterocyclische Reste bzw. Heterocyclalkylreste seien beispielsweise Pyridyl-, Thienyl-, Furyl-, Thenyl- oder Furfurylreste, die im heterocyclischen Rest wie oben für die Arylreste angegeben substituiert sein können, genannt.

Die neuen Verbindungen und ihre Salze besitzen wertvolle pharmakologische Eigenschaften. Insbesondere sind sie coronarerweiternd wirksam. Die neuen

Verbindungen können somit als Heilmittel, insbesondere bei Durchblutungsstörungen des Herzmuskels, aber auch als Zwischenprodukte zur Herstellung solcher Heilmittel dienen.

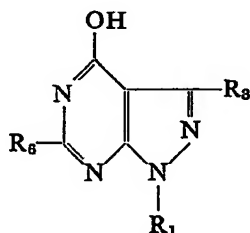
- 5 Besonders wertvoll als coronarerweiternde Mittel sind Verbindungen der Formel



und ihre tautomeren Formen und die Salze davon, worin R_1 ein Wasserstoffatom, einen Niederalkylrest, z. B. Methyl, Äthyl, Propyl, Isopropyl, Butyl-(2), 3-Methyl-butyl-(2), Pentyl-(2) Pentyl-(3), einem Cycloalkylrest, z. B. Cyclopentyl oder Cyclohexyl, einen Hydroxyniederalkylrest, wie Hydroxyäthyl einen Halogenniederalkylrest, wie Chloräthyl, einen Oxaniederalkylrest, wie 3-Oxapentyl, oder einen Arylrest, wie Phenylrest, bedeutet, wobei die Arylreste unsubstituiert oder durch Halogenatome, wie Chlor oder Brom, niedere Alkoxygruppen, wie Methoxy oder Athoxy, niedere Alkylreste, wie Methyl, Äthyl, Propyl, Isopropyl, Butyl- tert.-Butyl, Methylendioxygruppen oder Trifluormethylgruppen, mono-, di- oder tri-

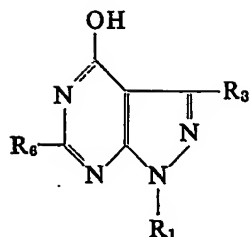
30 substituiert sein können, oder einen Pyridylrest darstellt, R_3 Wasserstoff oder Niederalkyl ist und R_6 für einen Aralkyl-, wie einen Phenylniederalkyl-, vor allem Phenylmethylrest, steht, wobei die Arylreste, wie eben gezeigt, substituiert sein können.

- 35 Ferner sind von Bedeutung die Verbindungen der Formel



und ihre tautomeren Formen und die Salze davon, worin R_1 einen Niederalkylrest, z. B. Methyl, Äthyl, Propyl, Isopropyl, Butyl-(2), 3-Methyl-butyl-(2), 50 Pentyl-(2), Pentyl-(3), einen Cycloalkylrest, z. B. Cyclopentyl oder Cyclohexyl, einen Halogenniederalkylrest, wie Chloräthyl, einen Oxaniederalkylrest, wie 3-Oxapentyl, bedeutet und R_3 für Wasserstoff oder Niederalkyl steht und R_6 einen Alkylrest mit mehr als 2 Kohlenstoffatomen darstellt, z. B. Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, Amyl oder Isoamyl bedeutet.

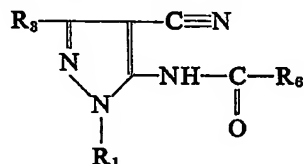
Besonders wertvoll sind die Verbindungen der Formel



und ihre tautomeren Formen und Salze davon, worin R_1 einen niederen Alkylrest darstellt, R_3 einen niederen Alkylrest oder vor allem Wasserstoff und R_6 einen unsubstituierten oder im Phenylrest durch Chloratome, Methoxygruppen, Methylendioxygruppen, Methylgruppen oder Trifluormethylgruppen mono-, di- oder trisubstituierten Benzylrest darstellt.

Zu nennen sind besonders
das 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-benzyl-pyrazolo-[3,4-d]pyrimidin,
das 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-(p-chlorbenzyl)-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin,
das 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-(m-methoxybenzyl)-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin,
das 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-(3',4',5'-trimethoxyphenylmethyl)-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin und
das 1-Pentyl-(3')-4-hydroxy-6-benzyl-pyrazolo-[3,4-d]pyrimidin und ihre Salze.

Das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung der neuen Verbindungen besteht darin, daß man in einem Nitril der Formel



die Nitrilgruppe durch Hydrolyse in die Carbamylgruppe überführt, z. B. durch Behandlung mit Alkalien in Gegenwart von Oxydationsmitteln, wie Wasserstoffsuperoxyd, und das erhaltene Produkt cyclisiert. Dabei kann der Ringschluß gleichzeitig mit der Umwandlung in die Carbamylgruppe erfolgen.

Die erhaltenen 4-Hydroxy-pyrazolopyrimidine können in üblicher Weise in ihre Salze mit Basen, z. B. in ihre Metallsalze, wie Alkalimetallsalze, umgewandelt werden, z. B. durch Lösen in Alkalilösungen. Die Salze ihrerseits lassen sich in die freien Hydroxyverbindungen umwandeln, zweckmäßig durch Behandlung mit Säuren.

Die neuen, pharmakologisch wertvollen Verbindungen, ihre Salze oder entsprechende Gemische können z. B. in Form pharmazeutischer Präparate Verwendung finden. Diese enthalten die genannten Verbindungen in Mischung mit einem für die enterale oder parenterale Applikation geeigneten pharmazeutischen organischen oder anorganischen Trägermaterial.

Die verfahrensgemäß erhaltenen Endstoffe sind aber auch wertvolle Zwischenprodukte, z. B. für die Herstellung der in den Schweizer Patenten Nrn. 390 264 und 390 929 beschriebenen 4-Mercapto- oder 4-Aminoverbindungen.

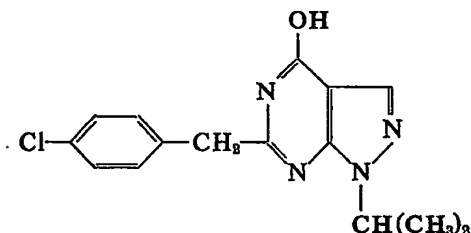
Sofern die beim erfindungsgemäßen Verfahren verwendeten Ausgangsstoffe neu sind, lassen sie sich nach an sich bekannten Methoden herstellen.

Als Ausgangsstoffe werden gemäß der vorliegenden Erfindung vorzugsweise diejenigen verwendet, die zu den eingangs als besonders wertvoll geschilderten Endstoffen führen.

Im nachfolgenden Beispiel sind die Temperaturen in Celsiusgraden angegeben.

Beispiel

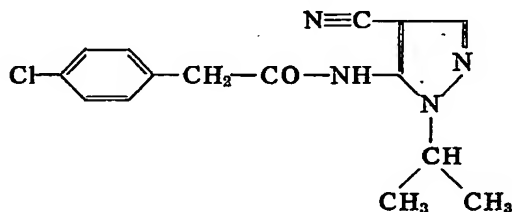
7,95 g 2-Isopropyl-3-(p-chlorphenylacetyl-amino)-4-pyrazol-carbonsäure-nitril werden mit 27,2 cm³ 10% iger Kalilauge und 102 cm³ 3% igem Wasserstoffsperoxyd während 10 Stunden auf 70° erwärmt. Anschließend filtriert man die Reaktionslösung und säuert mit 2n Salzsäure auf pH 5 an, worauf sich das 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-(p-chlorbenzyl)-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin der Formel



in farblosen Kristallen vom F. 181–182° ausscheidet.

Das als Ausgangsmaterial verwendete 2-Isopropyl-3-(p-chlorphenylacetyl-amino)-4-pyrazol-carbonsäure-nitril kann wie folgt hergestellt werden:

Zu 45,5 g 2-Isopropyl-3-amino-4-cyano-pyrazol in 325 cm³ abs. Dioxan und 24 cm³ Pyridin gibt man tropfenweise unter Rühren eine Lösung von 55,8 g p-Chlorphenylessigsäurechlorid in 75 cm³ Dioxan bei einer Temperatur zwischen 10–15°. Nach dem Zutropfen rührt man noch eine Stunde bei 10° und dann noch 2 Stunden bei Raumtemperatur. Nach Zugabe von 100 cm³ Wasser und 200 cm³ 2n Salzsäure kristallisiert das 2-Isopropyl-3-(p-chlorphenylacetyl-amino)-4-pyrazolcarbonsäurenitril der Formel



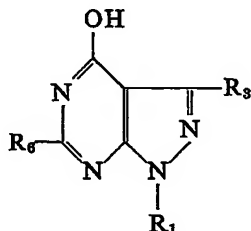
In analoger Weise kann man die folgenden Verbindungen erhalten:

- a) 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-benzyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 165–166° (aus Alkohol). 60
- b) 1-Methyl-4-hydroxy-6-benzyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 236–237° (aus Äthanol). 60
- c) 1-Methyl-4-hydroxy-6-(3',4',5'-trimethoxyphenyl-methyl)-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 245° (aus Chloroform-Petroläther). 65
- d) 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-(3',4',5'-trimethoxyphenyl-methyl)-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 195–196° (aus Alkohol).
- e) 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-p-äthoxybenzyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 175–176° (aus Alkohol). 70
- f) 1-sek.-Butyl-4-hydroxy-6-benzyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 154–155° (aus Alkohol).
- g) 1-Cyclohexyl-4-hydroxy-6-benzyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 207–208° (aus Alkohol). 75
- h) 1-(3'-Pentyl)-4-hydroxy-6-benzyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 144–145° (aus abs. Alkohol). 80
- i) 1-Cyclopentyl-4-hydroxy-6-benzyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 189–190° (aus abs. Alkohol).
- k) 1-(β-Hydroxy-äthyl)-4-hydroxy-6-benzyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 194–195° (aus Alkohol). 85
- l) 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-(m-methoxy-benzyl)-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 155–158° (aus Alkohol).
- m) 1-[1'-Äthoxy-butyl-(3')] 4-hydroxy-6-benzyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 111–112° (aus Methanol-Wasser). 90
- n) 1-Methyl-4-hydroxy-6-p-chlorbenzyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 268–270° (aus Dimethylformamid-Wasser). 95
- o) 1-Methyl-4-hydroxy-6-(2',3'-dimethoxyphenyl-methyl)-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 190–191° (aus Alkohol).
- p) 1-Phenyl-4-hydroxy-6-benzyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 264–265° (aus Chloroform-Petroläther). 100
- q) 1-Phenyl-4-hydroxy-6-(m-methoxybenzyl)-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 235° (aus Chloroform-Petroläther).
- r) 1-α-Pyridyl-4-hydroxy-6-benzyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. > 360° (aus Dimethylformamid). 105
- s) 4-Hydroxy-6-benzyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 290–292° (aus Äthanol).
- t) 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-(o-methoxy-benzyl)-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 157–159° (aus Äthanol). 110
- u) 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-(2'-methyl-3'-methoxyphenyl-methyl)-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 150–151° (aus Äthanol). 115

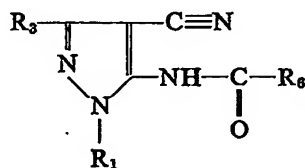
- v) 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-diphenylmethyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 226–227° (aus Äthanol).
- w) 1-[3'-Methyl-butyl-(2')]-4-hydroxy-6-benzyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 157–158° (aus Äthanol).
- x) 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-(α -phenyl-propyl)-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 142–143° (aus Alkohol).
- y) 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-(β -phenyl-äthyl)-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 124–125° (aus Alkohol).
- z) 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-(m-hydroxy-benzyl)-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 226–227° (aus Alkohol).
- aa) 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-isopropyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 175–177° (aus Äthanol).
- bb) 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-(2'-methyl-propyl)-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 114–116° (aus Äthanol).
- cc) 1-sek.-Butyl-4-hydroxy-6-isopropyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 146–148° (aus Äther-Petroläther).
- dd) 1-sek.-Butyl-4-hydroxy-6-(2'-methyl-propyl)-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin, F. 115–116° (aus Äther-Petroläther).

PATENTANSPRUCH

Verfahren zur Herstellung von Pyrazolo[3,4-d]-pyrimidinen der Formel



worin R_6 einen Aralkyl- oder Heterocyclalkylrest oder einen Alkylrest mit mehr als 2 Kohlenstoffatomen bedeutet, R_3 für ein Wasserstoffatom oder einen niederen Alkylrest steht und R_1 ein Wasserstoffatom, einen Alkylrest, einen Hydroxyalkylrest, einen Halogenalkylrest, einen Oxaalkyl-, Cycloalkyl- oder Cycloalkylalkylrest oder einen Aralkyl- oder Heterocyclalkylrest oder einen höchstens zweikernigen Aryl- oder heterocyclischen Rest bedeutet, oder ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man in einem Nitril der Formel



die Nitrilgruppe durch Hydrolyse in die Carbamylgruppe überführt, und das erhaltene Produkt cyclisiert.

UNTERANSPRÜCHE

1. Verfahren nach Patentanspruch, dadurch gekennzeichnet, daß man die Hydrolyse durch Behandlung mit Alkalien in Gegenwart von Oxydationsmitteln durchführt.

2. Verfahren nach Unteranspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man als Oxydationsmittel Wasserstoffsuperoxyd verwendet.

3. Verfahren nach Patentanspruch oder einem der Unteransprüche 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß man von Ausgangsstoffen ausgeht, worin R_1 ein Wasserstoffatom, einen niederen Alkylrest, einen Cycloalkylrest, einen Hydroxyniederalkylrest, einen Halogenniederalkylrest, einen Oxaniederalkylrest oder einen gegebenenfalls durch Halogenatome, niedere Alkoxygruppen, niedere Alkylreste, Methylendioxygruppen oder Trifluoromethylgruppen mono-, di- oder trisubstituierten Phenylrest oder einen Pyridylrest, R_3 ein Wasserstoffatom oder einen niederen Alkylrest und R_6 einen gegebenenfalls im Phenylrest durch Halogenatome, niedere Alkoxygruppen, niedere Alkylreste, Methylendioxygruppen oder Trifluoromethylgruppen mono-, di- oder trisubstituierten Phenylniederalkylrest bedeutet.

4. Verfahren nach Patentanspruch oder einem der Unteransprüche 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß man von Ausgangsstoffen ausgeht, worin R_1 einen niederen Alkylrest, einen Cycloalkylrest, einen Halogenniederalkylrest oder einen Oxaniederalkylrest bedeutet, R_3 für ein Wasserstoffatom oder einen niederen Alkylrest steht und R_6 einen Alkylrest mit mehr als 2 Kohlenstoffatomen bedeutet.

5. Verfahren nach Patentanspruch oder einem der Unteransprüche 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß man von Ausgangsstoffen ausgeht, worin R_1 einen Cycloalkylrest oder einen Alkylrest, R_3 ein Wasserstoffatom oder einen niederen Alkylrest und R_6 einen niederen Alkylrest mit mindestens 3 Kohlenstoffatomen bedeutet.

6. Verfahren nach Patentanspruch oder einem der Unteransprüche 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß man von Ausgangsstoffen ausgeht, worin R_1 einen niederen Alkylrest, R_3 ein Wasserstoffatom und R_6 einen unsubstituierten oder im Phenylrest durch Chloratome, Methoxygruppen, Methylendioxygruppen, Methylgruppen oder Trifluoromethylgruppen mono-, di- oder trisubstituierten Benzylrest bedeutet.

7. Verfahren nach Patentanspruch oder einem der Unteransprüche 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß man von Verbindungen ausgeht, worin R_1 den Isopropylrest, R_3 ein Wasserstoffatom und R_6 den p-Chlorbenzylrest bedeutet.